

# 체외진단용제품 일원화에 따른 허가증 교체발급 절차 안내서

2014. 6.



식품의약품안전평가원

의료기기심사부

(체외진단의료기기TF팀)

# 의료기기 허가증 교체 발급 절차

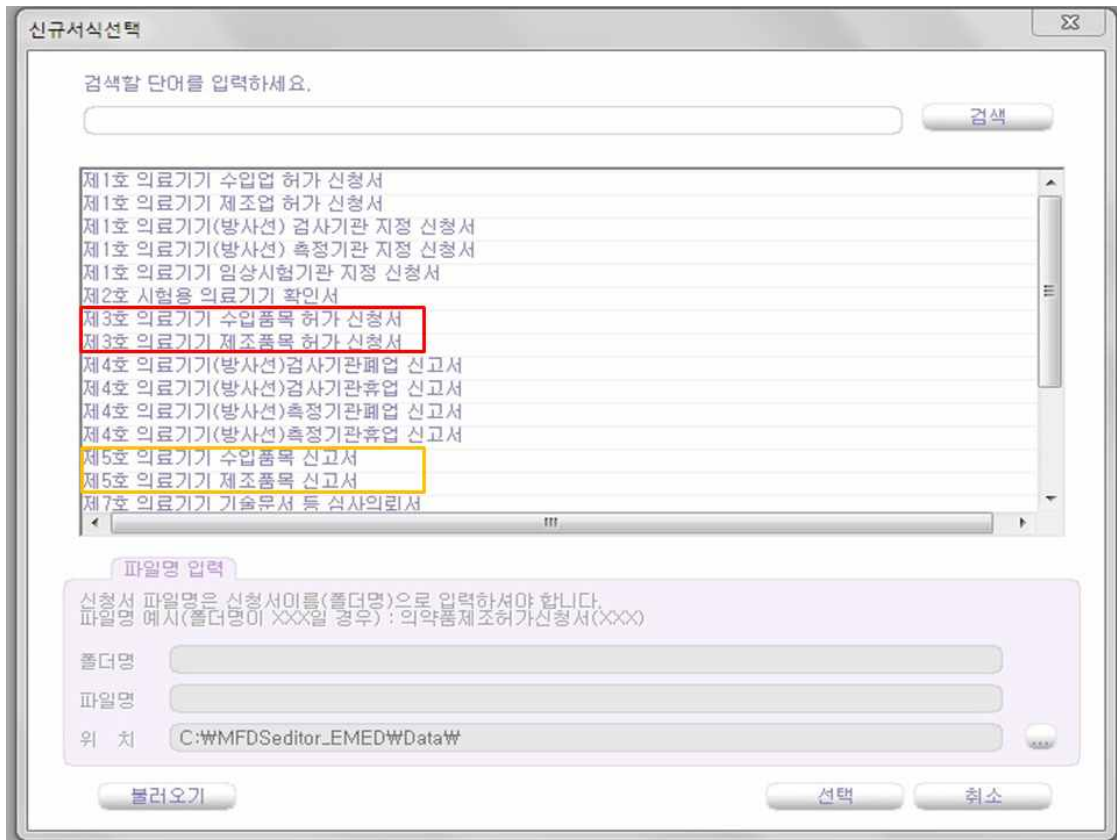
단계	처리내용	비고
<b>확인 및 검토</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>○ 의료기기안전국 홈페이지(<a href="http://mfds.go.kr/medical_device">http://mfds.go.kr/medical device</a>)에 공지된 품목명 및 등급 확인(9/1~)</li> <li>○ 품목명 또는 등급 조정 필요시 체외진단TF팀 검토 요청(9/1~)</li> </ul>	민원인→ 체외진단TF팀
<b>신청 (필요시)</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>○ 해당 제품의 의약품 허가증을 소지하지 않은 경우 재교부 신청(교체발급 신청 이전)</li> </ul>	민원인→ 고객지원담당관실/ 지방청
<b>작성</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>○ 체외진단용 의료기기 제조(수입), 허가(신고) 교체 발급 신청서를 의료기기민원서식기로 작성</li> </ul>	민원인
<b>접수</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>○ 제조(수입), 허가(신고) 교체발급 신청서를 해당부서로 우편 또는 방문 제출                             <ul style="list-style-type: none"> <li>- 3·4등급 : 식품의약품안전평가원(체외진단TF팀)</li> <li>- 1·2등급 : 지방청 (허가 부서)</li> </ul> </li> <li>* 필요시 제조(수입)업허가 신청서 함께 신청(업허가 수수료 수입인지 포함)</li> </ul>	민원인→ 체외진단TF팀/ 지방청(허가부서)
<b>이관</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>○ 신청된 교체발급 신청서 해당부서로 서류 이송                             <ul style="list-style-type: none"> <li>- 3·4등급 : 체외진단TF팀→고객지원담당관실</li> <li>- 1·2등급 : 지방청(허가 부서)→접수부서</li> </ul> </li> </ul>	체외진단TF팀 →고객지원담당관실/ 지방청(허가부서)
<b>입력</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>○ 교체발급(업허가) 신청서 접수</li> </ul>	고객지원담당관실/ 지방청(접수부서)
<b>결재</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>○ 신청내용 검토 후 결재</li> </ul>	체외진단TF팀/ 지방청(허가부서)
<b>발급</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>○ 허가증 승인(면허세 납부)→허가증 발급</li> </ul>	체외진단TF팀/ 지방청(허가부서) →민원인



## STEP 2

## 민원서식기 작성

- ① 민원서식기를 이용하여 신청서 작성 시작
  - 민원서식기는 한글 2002버전 이상이 설치되어 있으면 사용 가능하며, 한글 편집 기능을 그대로 쓸 수 있어 전자문서 작성이 용이
- ② 바탕화면의 민원서식작성기 단축 아이콘을 클릭하여 프로그램 실행
- ③ 실행하게 되면 “신규서식선택”창 열림

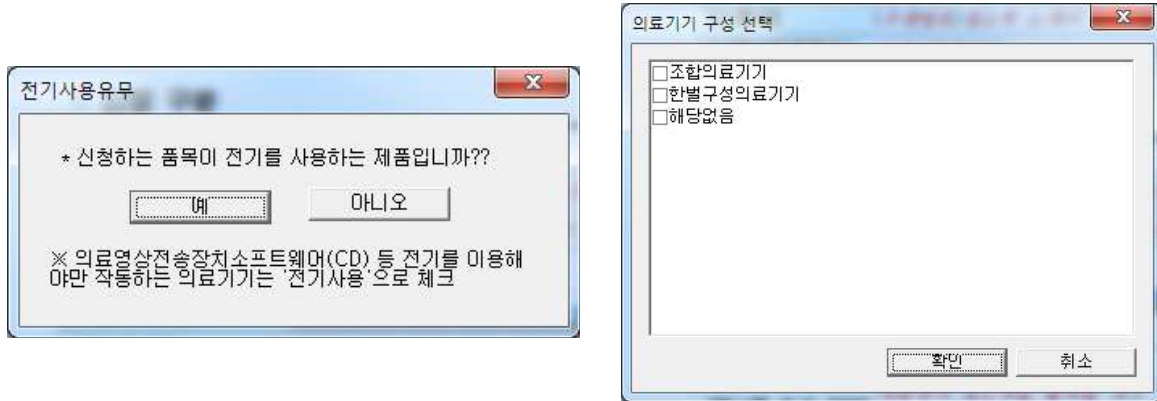


- ④ 신규서식 선택화면에서 의료기기와 관련된 민원구분명이 나옴. 각 업체 별로 해당되는 제품에 대한 민원분류명 선택
  - 2·3·4등급 제조품목 : ‘제3호 의료기기 제조품목 허가 신청서’ 선택
  - 2·3·4등급 수입품목 : ‘제3호 의료기기 수입품목 허가 신청서’ 선택
  - 1등급 제조품목 : ‘제5호 의료기기 제조품목 신고서’ 선택
  - 1등급 수입품목 : ‘제5호 의료기기 수입품목 신고서’ 선택
- ⑤ 해당 민원분류명을 선택하여 “선택”버튼을 누르면 해당 민원에 대한 창이 열림

< 예시 > 의료기기 제조허가 신청서

⑥ “선택”버튼을 누르면 “전기사용유무”창이 열림. “아니오” 클릭.

⑦ 의료기기 구성 선택 창이 열림. 해당되는 항목을 클릭.

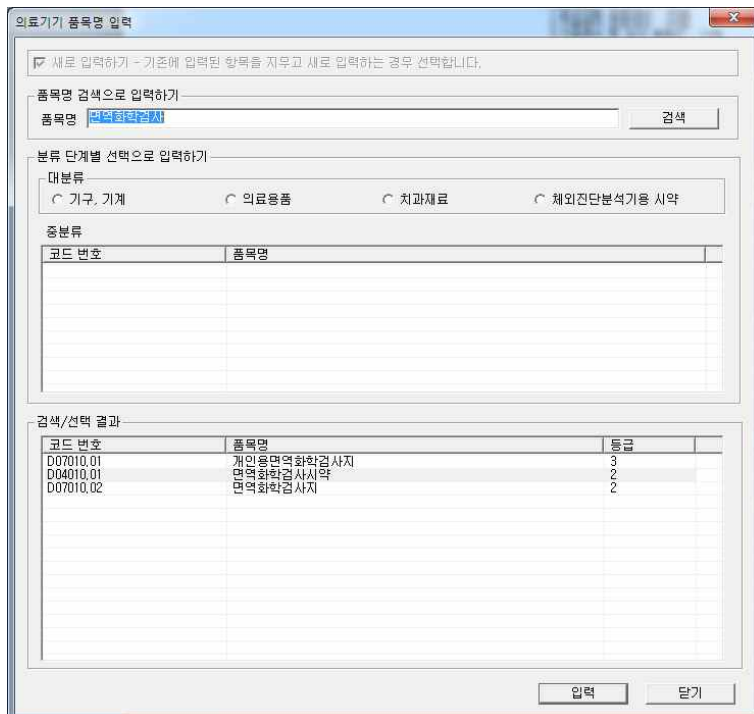


※ 조합의료기기 : 2가지 이상의 의료기기가 모여 하나의 의료기기가 되는 것으로서 복합적인 기능을 발휘하는 의료기기

※ 한벌구성의료기기 : 2가지 이상의 의료기기가 모여 하나의 포장단위로 구성한 의료기기

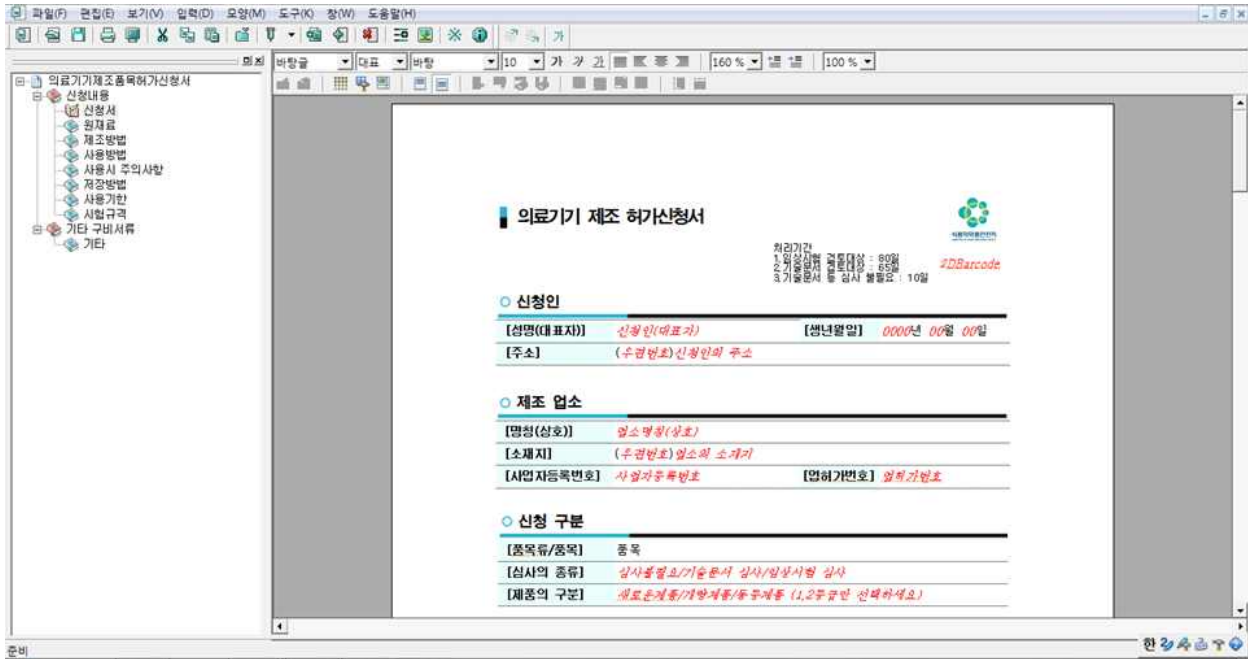
⑧ 의료기기 품목명 입력 창이 열림. “품목명 검색” 또는 “분류 단계별 선택으로 입력하기”를 선택후 해당되는 품목 선택.

※ 의료기기 품목명 및 등급은 의료기기안전국 홈페이지([http://mfds.go.kr/ medical device](http://mfds.go.kr/medical_device)) 사전 공지 분류표 참고

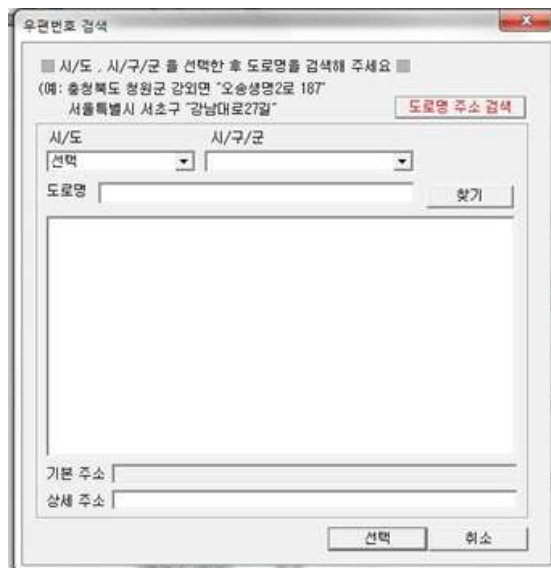
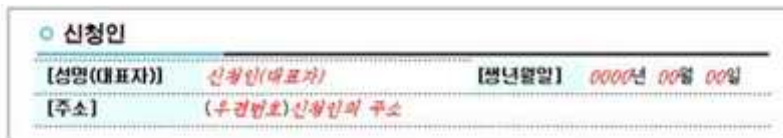


⑨ 제품에 대한 기본적인 선택이 끝난 후 신청서 및 신청항목 작성 단계로 넘어감.

- 신청서는 “신청인”, “제조 업소”, “신청 구분”, “상세내용”, “사용목적”, “제조원”, “비고”, “정보제공동의”, “모델명”, “포장단위”, “모양 및 구조”, “담당자” 항목을 작성.



- “신청인”정보는 성명(대표자), 생년월일, 주소를 작성.



- “제조업소” 정보는 명칭(상호), 소재지, 사업자등록번호, 업허가 번호를 작성.

○ 제조 업소	
[명칭(상호)]	업소명칭(상호)
[소재지]	(우편번호)업소의 소재지
[사업자등록번호]	사업자등록번호
[업허가번호]	업허가번호

- “신청 구분”은 품목류/품목, 심사의 종류, 제품의 구분을 작성.

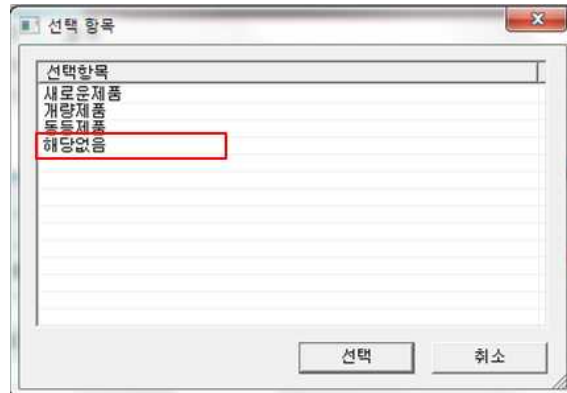
- ‘품목/품목류’는 품목을 선택.

※ 품목류란 「의료기기 품목 및 품목별 등급에 관한 규정」에 있는 소분류를 의미하며, 품목은 이를 제조·수입하는 회사의 특정 개별제품을 의미.

○ 신청 구분	
[품목류/품목]	품목
[심사의 종류]	심사불필요/기술문서 심사/임상시험 심사
[제품의 구분]	새로운제품/개량제품/동등제품 (1,2등급만 선택하세요)

- ‘심사의 종류’는 심사불필요를 선택.

- ‘제품의 구분’은 해당없음으로 선택.



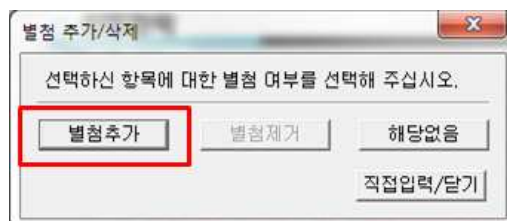
- “상세내용”은 제품명, 상품명을 기재.
  - 상품명은 기재하지 하지 않으며, “업소명 표기 여부”에 표기 지정
  - “모델명”란에 의약품의 제품명 기재
  - 상품명은 자동생성됨

○ 상세내용		※[제품명]은 제출파일 생성 시 자동입력됩니다.
[제 품 명]	제품명(상품명, 준류명, 모델명)	
[상 품 명]	상품명	
[업소명 표기 여부]	제품명에 업소명을 클릭할 경우 선택해 주세요. 상품명 입력을 안 했을 경우 '업소명 표기 여부'가 표기로 전환됩니다.	
[품 목 명]	면역회복검사지	
[품목분류번호]	D07010.02	
[등 급]	2	

- “사용목적”은 사용목적, 성능을 기재.
  - 사용목적은 의약품 허가사항 중 “효능·효과”를 기재.

○ 사용목적	
[사용목적]	사용목적
[성 능]	

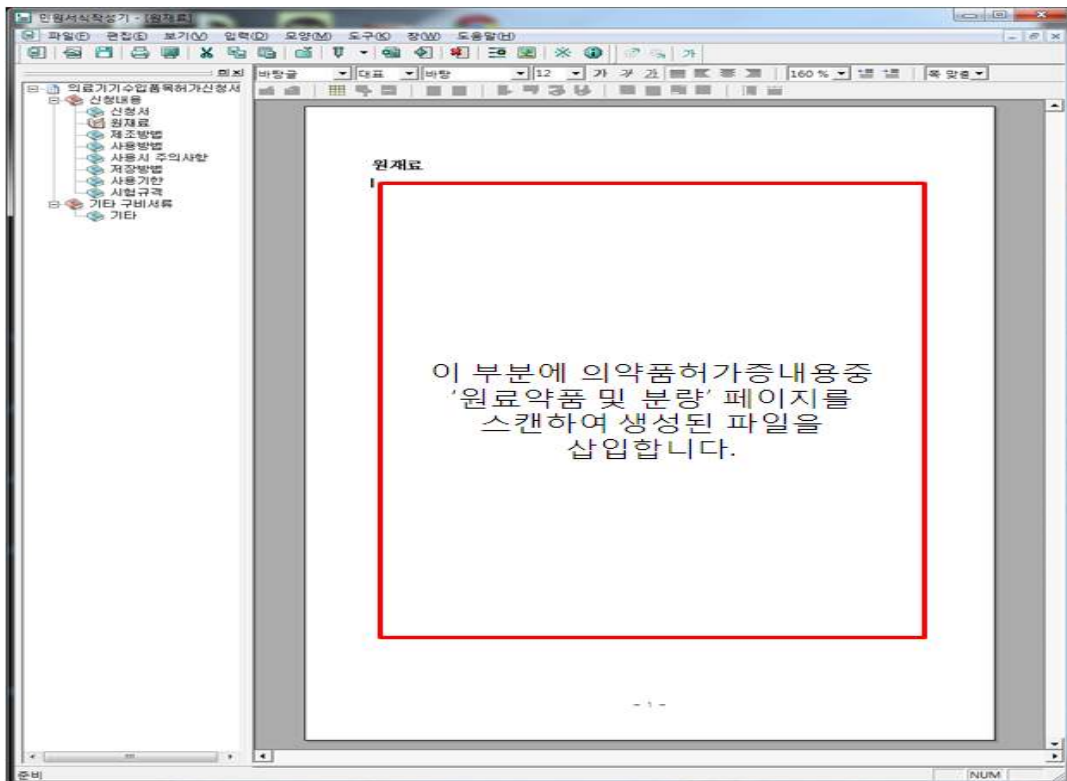
- 성능은 별첨추가를 클릭하여 별첨파일을 생성한 후 의약품 허가사항 중 “효능·효과” 스캔파일을 삽입.



- “신청항목”은 별첨문서로 의약품 허가증 원본을 스캔하여 생성된 파일을 삽입.
- 신청서 내용중 ‘성능’, ‘포장단위’, ‘모양 및 구조’와 신청파일 중 ‘원재료’, ‘제조방법’, ‘사용방법’, ‘사용시 주의사항’, ‘저장방법’, ‘사용기한’, ‘시험규격’에 대한 파일을 작성. 다만, 사용시 주의사항 작성시 “전문가용 사용” 또는 “일반 사용”을 추가 기재

○ 신청항목	
[원 재료]	별첨
[제조방법]	별첨
[사용방법]	별첨
[사용 시 주의사항]	별첨
[저장방법]	별첨
[사용기한]	별첨
[시험규격]	별첨

- 작성방법은 아래의 표를 참고하여 해당하는 의약품허가증 부분을 스캔하여 생성된 파일을 한글(HWP) 파일에 삽입.



※ 2·3·4등급 신청시 생성파일 항목(의약품항목별 의료기기항목)

의약품 허가(신고)증 항목		의료기기 허가증 항목
제품명	⇒	모델명
성상	⇒	모양 및 구조
원료약품 및 분량	⇒	원재료
제조방법	⇒	제조방법
효능·효과	⇒	사용목적·성능
용법·용량	⇒	사용방법
사용상의 주의사항	⇒	사용시 주의사항
포장단위	⇒	포장단위
저장방법 및 사용기간	⇒	저장방법 및 사용기한
기준 및 시험방법	⇒	시험규격
제조원 및 소재지	⇒	제조원
허가(신고) 변경 이력	⇒	기타

※ 1등급 신청시 생성파일 항목(의약품항목별 의료기기항목)

의약품 허가(신고)증 항목		의료기기 신고 항목
제품명	⇒	모델명
성상	⇒	모양 및 구조
효능·효과		사용목적
용법·용량	⇒	사용방법
사용상의 주의사항	⇒	사용시 주의사항
제조원 및 소재지	⇒	제조원
원료약품 및 분량		기타
제조방법		
포장단위		
저장방법 및 사용기간	⇒	
기준 및 시험방법		
허가(신고) 변경 이력		

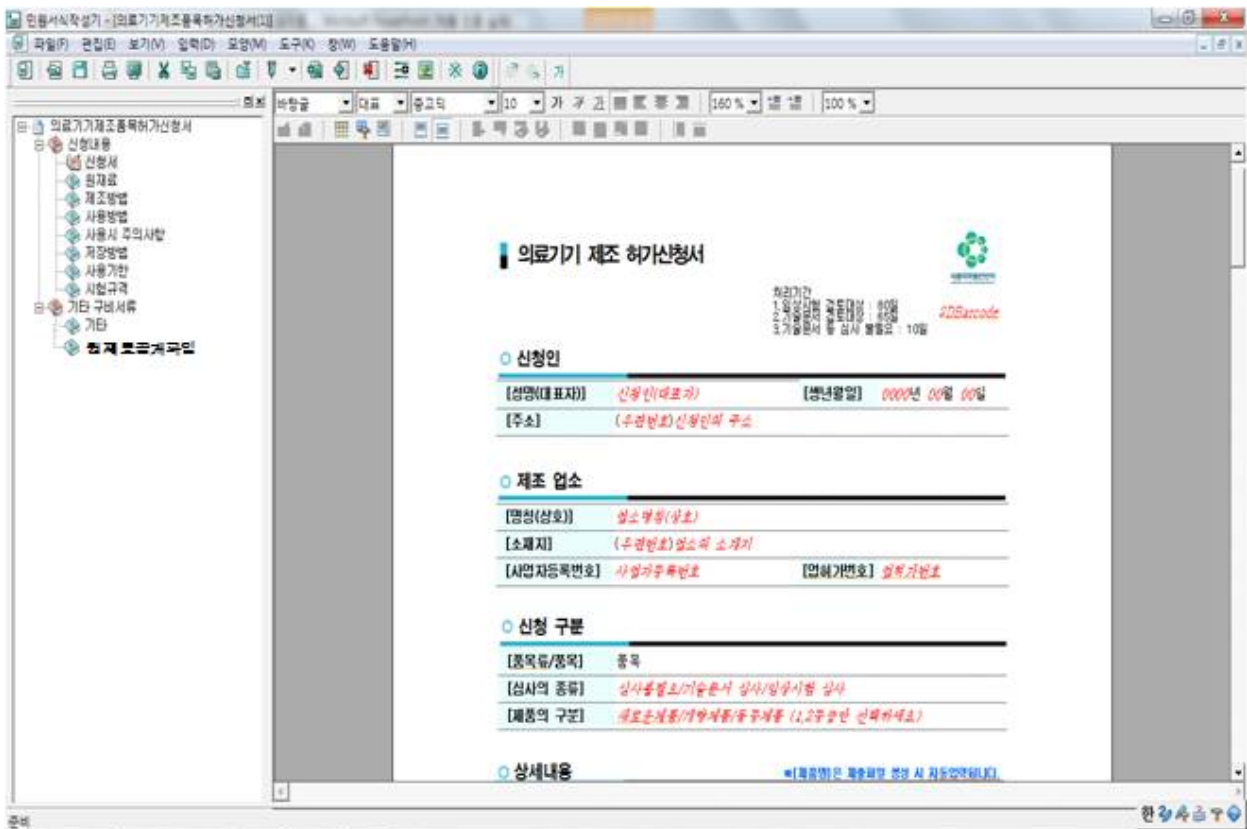
※ 2·3·4 등급 의료기기 허가시 “원재료 공개파일” 작성

- 의료기기 허가증에서 “원재료” 중 주성분에 대한 성분명은 공개
- 의약품 원료약품 및 분량에서 주성분인 성분명을 별도 파일로 작성하여 추가
  - 한글 프로그램으로 작성(원재료공개파일.hwp)

원재료

1. 체외진단분석기용 시약

명 칭	배합목적	원재료
Conjugate Reagent	주성분	Mouse monoclonal anti-HBs antibody biotin conjugate
	주성분	Mouse monoclonal anti-HBs antibody horseradish phosphatase conjugate



- “제조원”은 제조원의 명칭, 제조국, 소재지를 기재.

※ 제조자(제품이 실제 생산되는 곳), 제조의뢰자(법적제조책임자)를 따로 기재.  
단, 제조의뢰자와 제조자가 동일할 경우 “제조자”만 기재한다.

○ 제조원	
[제조의뢰자]	명칭(의결입력) (제조국(선택입력), 소재지(의결입력))
[제 조 자]	명칭(의결입력) (국가명(선택입력), 소재지(의결입력))

- ‘비고’ 부분은 아래와 같이 해당되는 부분을 선택하여 작성하고 해당 사항이 없는 부분은 “아니요”로 기재한다.

○ 비고	
[수출용에 한함 여부]	수출용에 한함 여부
[중고의료기기 여부]	중고의료기기 여부
[일회용의료기기 여부]	일회용의료기기 여부
[추적관리대상 의료기기]	추적관리의료기기여부
[동일성 검토]	동일제품 허가번호
[동등광고제품]	(광고번호, 품목류명, 유형번호, 광고날짜, 별첨)
[비고]	비고(기타사항)

**[수출용에 한함 여부]**

수출만을 목적으로 하는 의료기기의 경우에는 “수출용에 한함”이라는 표기를 하여야 합니다.

수출용에 한함 여부를 클릭하면 선택할목 팝업창이 나타나며 해당되는 경우에는 선택합니다.



**○ 비고**

[수출용에 한함 여부]	아니요
[중고의료기기 여부]	아니요
[일회용의료기기 여부]	아니요
[추적관리대상 의료기기]	아니요
[신개발 의료기기]	아니요
[희소 의료기기]	아니요
[동일성 검토]	동일제품 허가번호
[동등제품 허가사항]	(제조/수입, 허가년도, 허가번호(숫자만))
[동등광고제품]	(광고번호, 품목류명, 유형번호, 광고날짜, 별첨)
[비고]	체외진단제품 일원화에 따른 의료기기 허가증 교체발급, “의약품허가(신고)번호”

- “정보제공동의”에 대한 건강보호심사평가원, 한국보건 의료연구원은 정보제공하지 않음을 선택.

<b>○ 정보제공동의</b>	
[건강보호심사평가원]	의료보합수가 평가를 위해 신청정보를 건강보호심사평가원에 제공
[한국보건 의료연구원]	신의료기기를 평가를 위해 신청정보를 한국보건 의료연구원에 제공

- “모델명”은 의약품 허가증 제품명을 기재.

<b>○ 모델명</b>		
[일련번호]	[모델명]	[수출용여부]
일련번호	[입력->의료기기 모델명 입력] 메뉴로 입력하십시오	수출용여부
일련번호	[입력->의료기기 모델명 입력] 메뉴로 입력하십시오	수출용여부

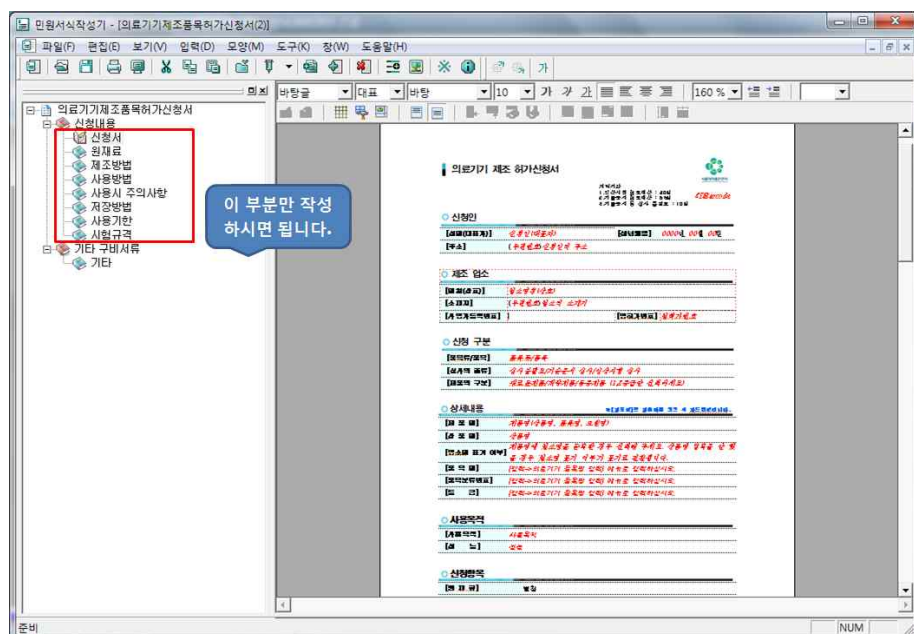
- “포장단위”은 의약품 허가증 포장단위를 기재.

<b>○ 포장단위</b>	
[일련번호]	[포장단위]
일련번호	[입력->의료기기 모델명 입력] 메뉴로 입력하십시오
일련번호	[입력->의료기기 모델명 입력] 메뉴로 입력하십시오

- “모양및구조”은 작용원리와 외형만 기재하고 치수와 특성은 ‘해당 없음’으로 기재.

<b>○ 모양 및 구조</b>	
[작용원리]	작용원리
[외 형]	외형
[치 수]	해당없음
[특 성]	해당없음

◆ 의료기기 제조 허가신청서 예시



## ◆ 의료기기 제조품목 신고서 예시

**의료기기 제조품목 신고서**

○ 신청인

[성명(대표자)]	신용인(대표자)	[외년월일]	0000년 00월 00일
[주소]	(주관번호)신청인의 주소		

○ 제조업소

[명칭(상호)]	업소명(상호)
[소재지]	(주관번호)업소의 소재지
[사업자등록번호]	사업자등록번호
[영업자번호]	영업자번호

○ 신청구분

[품목류/품목]	품목류/품목
----------	--------

○ 상세내용

[제 품 명]	가동형(상동형, 동축형, 드럼형)
[상 품 명]	
[업소명 표기 여부]	가동형의 업소명을 입력할 경우 입력의 주기로 상동형 입력을 안 할 용 경우 업소명 표기 여부가 표기로 자동생성되고
[품 목 명]	[입력>의료기기 품목명 입력] 메뉴로 입력하십시오
[품목분류번호]	[입력>의료기기 품목명 입력] 메뉴로 입력하십시오
[등 록]	[입력>의료기기 품목명 입력] 메뉴로 입력하십시오

○ 사용목적

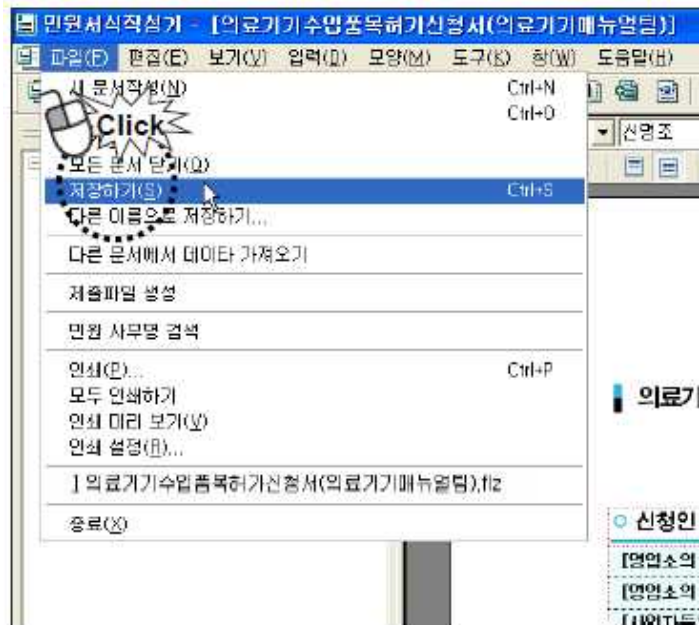
[사용목적]	사용목적
[성 능]	성능

○ 신청장목

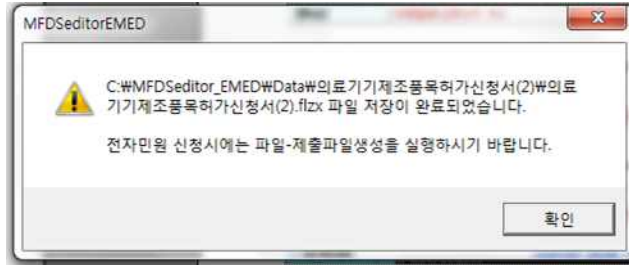
[사용방법]	방법
--------	----

## ⑩ 파일저장

- "파일" -"저장하기"를 클릭하여 지금까지 작성한 신청서를 저장하면 flz 파일 생성.

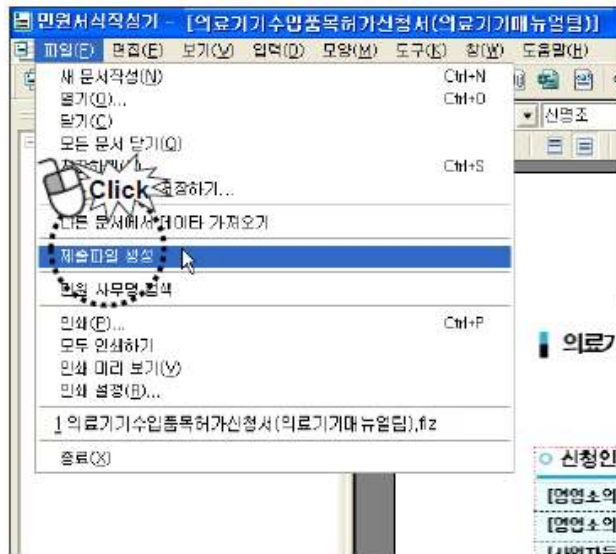


- 저장완료 안내창이 뜨면 “확인”을 클릭합니다.

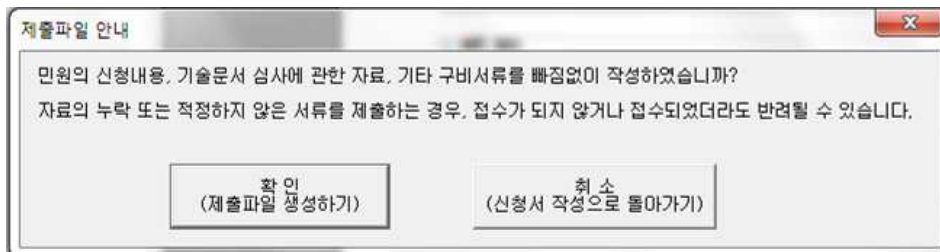


⑪ 제출파일 생성하기

- “제출파일 생성”을 해야 민원신청시 첨부가능한 파일(xml, fdz)로 변환.



- fdz와 xml파일로 변환완료 되었음을 알리는 창이 뜹니다. “확인”버튼을 클릭하여 민원서식기를 이용한 민원서식 작성이 완료.



- 작성된 파일은 작성 컴퓨터 “C:\MFD Seditor\_EMED\Data\”에서 확인할 수 있음.

## STEP 2 민원서식기 작성파일 저장

- ① 생성된 XML파일과 FDZ파일을 CD 또는 USB에 저장합니다.

## STEP 3 교체발급 신청

※ 제조(수입)업 허가를 득한 업체에서, 제조(수입) 허가증을 교체 발급 신청하는 경우에는, 다음의 서류를 첨부하여 우편 또는 방문 제출

- ① 파일이 저장된 CD 또는 USB
- ② 의약품허가증 원본
- ③ 교체발급 신청 공문

< 제출처 >

- 1, 2등급 : 관할지방식품의약품안전청
  - 서울청(의료기기안전관리과)
  - 부산청/경인청/대구청/대전청/광주청 (의료제품안전과)
- 3, 4등급 : 식품의약품안전평가원 체외진단의료기기TF팀  
(우363-951, 충청북도 청원군 오송읍 오송생명5로 303  
국도푸르미르 빌딩(식품의약품안전처 별관 6층))

# 의료기기 제조(수입) 허가(신고)증 교체 발급 신청서 - 의료기기 제조(수입)업 허가 필요 시 -

## 필요한 시스템

- ① 의료기기전자민원서식기

## 구비서류

- ① 의료기기제조(수입)업 허가신청서(민원서식기를 이용하여 생성된 FDZ파일)
- ② 개인사업자인 경우 대표의 건강진단서(발행일로부터 6개월 이내)  
법인의 경우 법인등기부등본
- ③ 제조업·수입업 수수료(수입인지)

## STEP 1 민원서식기 작성

- ① 민원서식기를 이용하여 신청서 작성 시작

- 민원서식기는 한글 2002버전 이상이 설치되어 있으면 사용이 가능하며, 한글 편집 기능을 그대로 쓸 수 있어 전자문서작성이 용이.

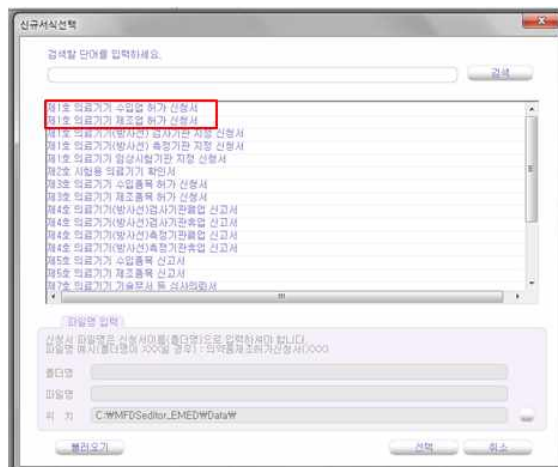
- ② 바탕화면의 민원서식작성기 단축 아이콘을 클릭하여 프로그램 실행.

- ③ 실행하게 되면 “신규서식선택”창이 열림.

- ④ 신규서식선택화면에서 의료기기와 관련된 민원구분명이 나오게 됨.

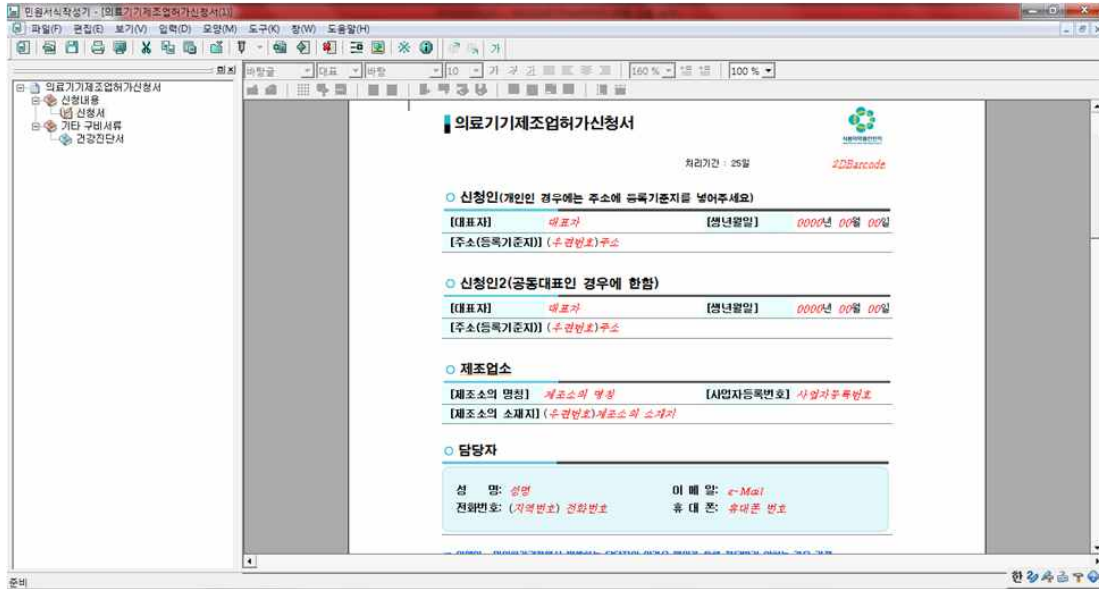
각 업체별로 해당되는 제품에 대한 민원분류명을 선택.

- 의료기기 제조업 허가 : ‘제1호 의료기기 제조업 허가 신청서’ 선택
- 의료기기 수입업 허가 : ‘제1호 의료기기 수입업 허가 신청서’ 선택



- ⑤ 해당 민원분류명을 선택하여 “선택”버튼을 누르게 되면 해당 민원에 대한 창이 열림

<예시 > 의료기기 제조업 허가 신청서



- ⑥ “신청인”정보는 성명(대표자), 생년월일, 주소를 작성.  
 - 공동대표가 있을 경우 공동대표도 추가 작성.

This image shows a close-up of the applicant information section of the form. It contains two main sections:

- 신청인(개인인 경우에는 주소에 등록기준지를 넣어주세요)**: Fields for [대표자] (대표자), [생년월일] (0000년 00월 00일), and [주소(등록기준지)] (우편번호)주소.
- 신청인2(공동대표인 경우에 한함)**: Fields for [대표자] (대표자), [생년월일] (0000년 00월 00일), and [주소(등록기준지)] (우편번호)주소.

The '우편번호 검색' (Postal Code Search) dialog box includes the following elements:

- Instruction: 시/도, 시/구/군 을 선택한 후 도로명을 검색해 주세요 (예: 충청북도 청원군 강외면 "오송생명2로 187" 서울특별시 서초구 "강남대로27길")
- Buttons: 도로명 주소 검색, 찾기
- Fields: 시/도 (전력), 시/구/군, 도로명
- Output fields: 기본 주소, 상세 주소
- Buttons: 선택, 취소

⑦ “제조업소” 정보는 명칭(상호), 소재지, 사업자등록번호, 업허기번호를 작성.

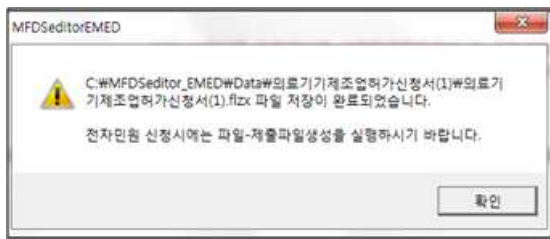
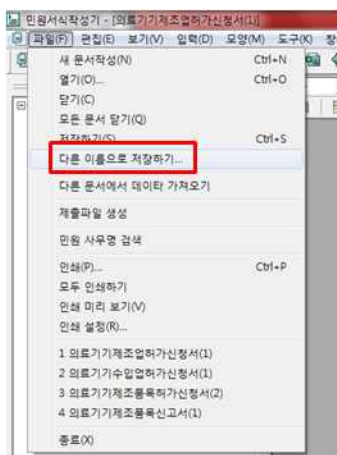
○ 제조업소	
[제조소의 명칭] <i>경주소의 명칭</i>	[사업자등록번호] <i>사업자등록번호</i>
[제조소의 소재지] ( <i>우편번호</i> ) <i>경주소의 소재지</i>	

⑧ “참고” 및 “실험실”은 제조업소와 주소지가 다를 경우 작성.

○ 참고	
[참고의 소재지] ( <i>우편번호</i> ) <i>참고의 소재지</i>	<small>*원목을 추가하려면 메뉴의 [업력]-[원 추가] 기능을 사용하십시오.</small>
○ 실험실	
[실험실의 소재지] ( <i>우편번호</i> )	

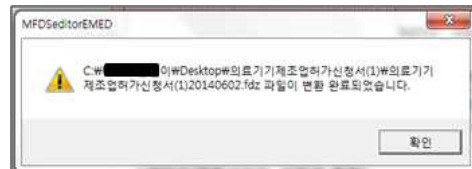
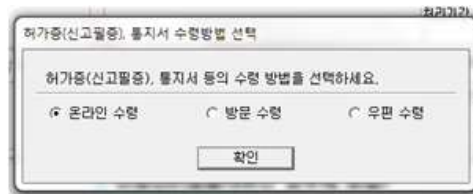
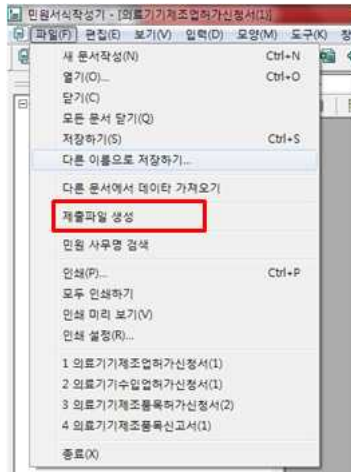
⑨ 파일저장

- “파일” - ”저장하기“를 클릭하여 지금까지 작성한 신청서를 저장합니다. flz 파일이 생성됩니다.
- 저장완료 안내창이 뜨면 “확인”을 클릭합니다.



### ⑩ 제출파일 생성하기

- “제출파일 생성”을 해야 민원신청서 첨부가능한 파일(fdz)로 변환.
- fdz파일로 변환완료 되었음을 알리는 창이 뜹니다. “확인”버튼을 클릭하여 민원서식기를 이용한 민원서식 작성이 완료됨.



- 작성된 파일은 작성 컴퓨터 “C:\WMFDSeditor\_EMED\DataW”에서 확인할 수 있습니다.

## STEP 2 민원서식기 작성파일 저장

- ① 생성된 FDZ파일을 CD 또는 USB에 저장합니다.

## STEP 3 제조(수입)업 발급 신청

※ 제조(수입)업 허가를 득하지 못한 업체에서 의료기기 허가증 교체발급 신청시 다음 서류를 첨부하여 우편 또는 방문 제출

- ① 제조업 또는 수입업 허가 신청서 파일이 저장된 CD 또는 USB
- ② 대표자 건강진단서 또는 법인등기부등본
- ③ 제조(수입)업 허가 신청 수수료(수입인지 구매 후 동봉)
- ④ 의료기기 허가증·신고서 신청 파일이 저장된 CD 또는 USB
- ⑤ 의약품허가증 원본
- ⑥ 교체발급 신청 공문

< 제출처 >

- 관할지방식품의약품안전청
  - 서울청 (의료기기안전관리과)
  - 부산청/경인청/대구청/대전청/광주청 (의료제품안전과)

## [붙임 1] “허가신청서” 예시

### 의료기기 제조품목 허가신청서



#### ○ 신청인

[영업소의 명칭]	식품의약품안전처		
[영업소의 소재지]	(363-700)충북 청원군 오송생명2로 187		
[사업자등록번호]	1234567890	[업허가번호]	1
[대표자]	홍길동		
[휴대폰]	010-1234-5678	[이메일]	ivd@mfds.go.kr

#### ○ 신청의 구분

[심사의 종류]	심사불필요
----------	-------

#### ○ 상세내용

[품 목 명]	면역화학검사시약
[품목분류번호]	D04010.01
[등 급]	2
[원 자 재]	별첨
[제조방법]	별첨
[사용목적]	당질대사 장애를 진단하기 위하여 혈액내 포도당을 측정하는 혈당측정기에 사용되는 검사지.
[사용방법]	별첨
[사용시 주의사항]	별첨
[저장방법]	별첨
[유효기간]	별첨
[시험규격]	별첨
[동일성]	
[심평원정보이용 동의]	
[비고]	
[제조의뢰자]	(, )

※제조사 항목은 제조의뢰자와 제조자가 동일할 경우 기재하고, 제조의뢰자와 제조자가 다를 경우에는 제조자 항목에 제품이 실제 조립되거나 생산되는 곳을 기재하고, 제조의뢰자에 법적제조책임자를 기재

#### ○ 담당자

성 명:	홍길동	이 메 일:	ivd@mfds.go.kr
전화번호:	(043) 230-0424	팩 스:	(043) 230-0400
휴 대 폰:	010-1234-5678		

## ○ 형명(모델명)

[일련번호]	[형명]
1	MFDS IVD

## ○ 포장단위

[일련번호]	[포장단위]
1	별첨

## ○ 형상 및 구조

[개 요]	별첨
[외 형]	별첨
[치 수]	해당없음
[특 성]	해당없음
[성 능]	별첨

## ○ 제조자

[제조자]	IVD_식약처 (한국, 충북 청원군 오송생명5로 303 식약처)
-------	-------------------------------------

## [붙임 2] “업허가신청서” 예시

### 의료기기제조업허가신청서



처리기간 : 25일

#### ○ 신청인(개인인 경우에는 주소에 등록기준지를 넣어주세요)

[대표자]	식약처	[생년월일]	2012년 1월 1일
[주소(등록기준지)]	(363-951)충청북도 청원군 오송읍 오송생명5로 202		

#### ○ 신청인2(공동대표인 경우에 한함)

[대표자]		[생년월일]	년 월 일
[주소(등록기준지)]	()		

#### ○ 제조업소

[제조소의 명칭]	식약처오송	[사업자등록번호]	0000001
[제조소의 소재지]	(363-951)충청북도 청원군 오송읍 오송생명5로 202		

#### ○ 담당자

성 명: 김식약	이 메 일: mfds@mfds.go.kr
전화번호: (043) 000-0000	휴 대 폰: 010-0000-0000

- ※ 이메일 : 민원처리과정에서 발생하는 담당자의 의견을 메일로 통해 전달받기 원하는 경우 기재
- ※ 휴대폰 : 민원신청 내역의 처리 진행사항을 안내받기 원하는 경우 기재

## ○ 참고

[참고의 소재지] ()

※항목을 추가하시려면 메뉴의 [입력]-[줄 추가] 기능을 사용하십시오.

## ○ 실험실

[실험실의 소재지] ()

※항목을 추가하시려면 메뉴의 [입력]-[줄 추가] 기능을 사용하십시오.